19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

-昭56-163139

⑤Int. Cl.³C 08 L 27/06 51/00 **識別記号**

庁内整理番号 6946—4 J 7167—4 J 砂公開 昭和56年(1981)12月15日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 10 頁)

9年化ビニル樹脂組成物

20特

頤 昭55-66893

❷出

顧 昭55(1980)5月20日

@発 明

釜田和正

大竹市黒川3丁目3-2

70発 明 者 大坂宜久

老

大竹市小方2丁目5-19

加発 明 者 兼田正弘

大竹市黒川3丁目1-2

⑪出 願 人 三菱レイヨン株式会社

東京都中央区京橋2丁目3番19

号

19代 理 人 弁理士 告沢敏夫

明. 超 4

1. 発明の名称

塩化ビニル樹脂組成物

- 2. 特許請求の範囲
 - (I) 少くとも 8 0 重量が 塩化ビニル であるポ リ塩化ビニル 富合体 および / 又は共重合体 9 9.9 ~ 8 0 重量部と、
 - - (B) アルキル基の炭素数が 1 ~ 1 8 のジェクリル酸ブルキル 3 0 ~ 7 0 重量 5 とアルキル基の炭素数 1 ~ 1 8 のアクリル酸アルキル 5 0 ~ 3 0 重量 5 とからなる混合物 4 0 ~ 7 0 重量部を、(B) 成分の 7 mp/C が 1 以下となるような条件で重合し、得られた(A)。

(B) 両成分を含む重合体の存在下に、

(C) メチルメタクリレート 5 0 ~ 1 0 0 重量 がとそれと共重合可能なモノマー 5 0 ~ 0 重量がとから成るモノマー又はモノマー混 合物 5 ~ 4 0 重量部を、(C)成分の ₹ * p/C が 2 以上となるような条件で重合((A), (B), (C)成分の和は 1 0 0 重量部)して得られる 三段重合物 0.1 ~ 2 0 重量部

とから成る良好な加工性を有する塩化ビニル 系樹脂組成物。

3. 発明の詳細な説明

本発明は加工性の良好な塩化ビニル系樹脂組成物に関する。

ポリ塩化ビニルは良好な化学的物理的性質を有し、広く用いられているが種々の意味で加工性が悪いという欠点が有る。即ち啓融粘度が高く、流動性が悪く、加工温度が熱分解温度に近い為に成形加工領域が狭く、ゲル化速度が遵いためにロール混練操作 で速かに粉体から均一な溶験物となり難く溶散成形 の表面状態が劣

悪になる場合が多い。可数剤の級加がこれらの 欠点の一部を解決することは良く知られている が、可型剤の揮発速数等の問題がある他に機械 的性質の低下をもたらし、硬質ポリ塩化ビニル 用途の金面的解決にはほど速い。

上し、なおかつカレンダーリングの駅のロール 面からの離型性など帯性の長期持続性に極めて 優れた特性を有する組成物も考案され、かなりの効果をあげているが、一方では生産性の向上、 省エネルギー等の見地から塩化ビニル樹脂の加工時にさらにゲル化が早く、かつ帯性の持続性の大きい加工助剤が求められており、上配組成物では限界がある。又配合によつては、成形加工時に金型等への付着物の増加(ブレートアウト)が見られることもあり、市場の要求を充分に満足しているとはいえない状態である。

本発明者らは以上の点を考慮して広範囲な検討を行つた結果、前記ポリメテルメタクリレート系が有する優れた加工特性を有しながら、且つ優れた看性の持続性をも有し、しかもプレートアクト現象のない組成物を得ることに成功し本発明に到達した。

本発明は(I)少くとも80重量が塩化ビニルであるボリ塩化ビニル重合体および/又は共重合体99.9~80重量部と、

これらの欠点を改善する目的で種々滑剤の併用も検討されているが、塩化ビニル系樹脂組成物の物理的性質の保持面から使用量に上限があるうえ、この範囲内でも滑性の持続性の欠除、成形品表面へのブルーム加工成形時の金型等への滑剤の付着(ブレートアウトとも言う)等の欠点がさらに生起するため一般的な解決法とはなりえていない。

上記の問題点を一挙に解決する組成物として すなわち塩化ビニル樹脂の過過明性を保持し、高 温での伸度、探絞り成形などの二次加工性を向

(II)(A)少くとも80重量がメチルメタクリレートであり、100配のクロロホルム中に01ヶの重合体を密解した溶液について25℃で測定した選元粘度(gsp/C)が2以上である重合体又は共重合体10~45重量部の存在下に、

(B) アルキル基の炭素数が1~18のメタクリル酸アルキル30~70重量がとアルキル基の炭素数1~18のアクリル酸アルキル70~30重量がおび必要に応じ多官能性単量体を含む混合物40~70重量部を、(B)成分のnap/cが1以下となるような条件で重合し、得られた(A)。(B) 両成分を含む重合体の存在下に、

(C)メテルメタクリレート50~100重量がとそれと共重合可能なモノマー50~0重量がとから成るモノマー又はモノマー混合物5~40重量部を、(C)成分のカロ(C)成分の和は100重量部)して得られる三段重合物0.1~20重量部とからなる良好な加工性を有する塩化ビニル樹脂組成物であり、ポリメテルメタクリレートの

有する二次加工性を具備したまま、優れた滑性 の持続性を有し、しかも成形加工時にブリード やブレートアウトのない透明な新規な塩化ビニ ル系組成物を提供するものである。

本発明の特徴は、側成分において低分子量の メタクリル酸エステルと、アクリル酸エステル の共重合体(B)成分)の内側と外側に比較的高 分子量のメチルメタクリレット系型合体(A)。(C) 成分を配置した、いわゆるサンドイッチ構造を とらせることに有る。このサンドイッチ構造は 少くとも80%がメチルメタクリレートである 重合体でかつ v sp/c が 2 以上の重合体ラテック ス((A)成分)の存在下に、 Pop/c が1以下にな るような条件下でメタクリル酸エステルとアク リル酸エステルの混合物(8)成分)を添加重合 し、更にW及び囮成分を含有するラテツクスの 存在下にマap/cが2以上になるような条件でメ チルメタクリレート又はこれと共重合可能なモ ノマー成分50 #以下を含む進合物((C)成分) を設加重合する特に乳化系の三段重合法を適用

いと考えられるにもかかわらず得性の特続性を 関本されるでは、 はなかいでは、 はなが果をも有しており、以上の効果なないでは、 の公知の組成物では達成する。に、 を知り、というのでは、 がないかでは、 がないかでないかでは、 がないかでないかでないが、 がないかでないが、 がないかでないかでないが、 がないかでないが、 がないないが、 がないないが、 がないないが、 がないが、 がないないが、 がないが、 がないないが、 がないないが、 がないないが、 がないないが、 がないないが、 がないないが、 がないないが、 がないないが、 がないが、 はないが、 がないが、 がないが、 はないが、 は

本発明は三段重合法によるサンドイッチ構造と各成分等に(B) 成分であるメタクリル酸エステルとの相刺効果に知識が果たってが、できるとこのなどを合せ持つたのはと構造によった組成と構造によってものない。このサンドイッチ構造は塩化ビニル機能の着性あるいは全属面でのブリード、ブレートの無消に極めて重要な要件であり、(A) 成分

することにより容易に得られる。このサンドイッチ構造を形成するためには、二取目以降の存在下重合に於て乳化剤を新たに添加することなく重合を行い、(B)成分、(C)成分単数のポリマーの形成を実質的に押えねばならない。

(国成分、(C)成分をそれぞれで用いても、マーは成分、(B)成分、(C)成分をそれぞれで用いるを存在しているので、(C)成分をでは、では、(C)成分では、(C)成分では、(C)成分では、(C)成分では、(C)成分では、(C)成分では、(C)ののののののでは、(C)のののののののでは、(C)ののののののでは、(C)のののののののでは、(C)のののののでである。(C)のののでである。(C)ののののののでは、では、(C)ののののののののでは、では、(C)ののののののでは、では、(C)ののののでは、(C)ののののでは、(C)のののでは、(C)のののでは、(C)のののでは、(C)のののでは、(C)のののでは、(C)のののでは、(C)のののでは、(C)のののでは、(C)のでは、(C)のでは、(C

本発明の組成物に用いられる三段重合物において、(A)成分の含量は三段重合物 1 0 0 重量部中 1 0 ~ 4 5 重量部、好ましくは 2 0 ~ 4 0 部である。 4 5 部をこえると得性が損われ、 1 0 部未満では得性以外の二次加工性が損われ、 且つ得性の持続性も悪くなる。

13, 335

特開昭56-163139(4)

(以成分の分子量が大であることは本発明の一つの特徴であり、少くとも ₹ まp / C が 2 以上を示すような分子量であることが優れた二次加工性ならびに得性の特殊性を発揮するために必要である。 2 未満ではポリメテルメタクリレートの加工性に及ぼす効果が認められない他に(別成分との相関効果も小さくなつて得性の特貌性も低下してくる。

特性等物性面で劣思となる。

(日成分で用いられるアクリル酸エステルとし ては、例えばエチルアクリレート、プチルアク リレート、イソプチルアクリレート、2-エチ ルヘキシルアクリレート勢が使用出来、メタク リル酸エステルとしては、例えばメチルメタク リレート、エテルメタクリレート、プテルメタ クリレート、ペンジルメメクリレート等が使用 出来るが、アクリル酸エステルは特にガラス転 移程度の低い単量体例えばプチルアクリレート、 2 - エチルヘキシルアクリレート、エチルアク リレート等を用いた場合に効果が大きい。又と の成果を発揮させるためには、(B)成分中のメタ クリル酸エステルとアクリル酸エステルがラン ダム共産合の形をとらせることが必要であり、 メタクリル酸エステルにアクリル酸エステルを グラフトさせたり、又はその逆にした結合様式 をとらせることは好ましくない。即ち生成物の 中に例えばプチルアクリレート等の結合がプロ ツク的に存在すると最終生成物を塩化ビニル系

等の多官能性単量体を(A) 成分中に用いることも 可能であるが、この場合の使用量は2 多以下が 好ましい。

三段重合物1.00重量部中の(B)成分の含量は 40~70重量部、好ましくは50~60部で ある。40部未満では滑性が損われ、また70 部を越えると二次加工性および滑性が失われる。 (B)成分の大きな特徴は分子量を極めて低く保つ ことであり、(B)成分単独の psp/c を少くとも1 以下にすることが優れた滑性の特貌性を得るた めに必要であり、好ましくは 7 mp/c が 0.8~0.2 である。 P sp/c が 1 を魅えると(B)成分の特徴で ある骨剤的役割が失われ、最終的に三股重合物 は優れた荷性を示さなくなる。(18)成分を構成す るモノマー中、メダクリル酸エステルは30~ 70重量を、アクリル酸エステルは70~80 重量まである。アクリル酸エステルが70gを 越えると、最終生成物のゲル化学動が振端に選 くなつてしまうために、金属面からの厳型性、 押出量など看性への効果は良好であるが、表面

樹脂に混合した組成物は全く透明性を失うこと になる。

三段重合物100重量部中の(C) 成分の含量は5~40重量部、好ましくは10~30部である。5部未満では優れた二次加工性を充分に優別では10~30部で発揮出た二次加工等のは10部を発生の機能性の移動を発生の影響を発生の影響を発生の影響を発生の表別は50の影響を発生の表別は50の影響を発生の表別に対してある。CD 成分は50の影響を発生を対したなる。CD 成分は50の影響を発生を対したなる。CD 成分は50の影響を発生を対したないのであるがはないませんがある。

三敗重合物の合成は特に乳化重合で行われる ことが好ましいが、それに用いる乳化剤は通常 知られるものが、又重合開始剤としては水器性、 抽溶性の単数系またはレドックズ系が用いられ る。また各重合体の 7 mp/c は連鎖 動剤、重合 程度等の一般の方法にて任意に調節される。以上の要領で合成された三段重合物(E)を塩化ビニル樹脂(I)と混合する方法は一般に行われている方法に従い等に制限はない。

得られた塩化ビニル樹脂組成物には必要により安定剤、滑剤、耐衝撃強化剤、可型剤、着色剤、充填剤、発泡剤等を加えることもできる。

下記実施例、比較例中、部は重量部をあらわ し、各例の(A)。 (B)。 (C) 各成分の マ sp/C は、あら かじめ作成した各モノマー組成についての n -オクテルメルカブタン量と マ sp/C との検量線か ら求めたものである。

実施例1

提件機および環流冷却器つき反応容器にイオン交換水280部、ジオクテルスルホコハク酸ソーダ15部、過硫酸アンモニウム0.2部、Wのかのメテルメタクリレート30部、ューオクテルメルカブタン0.003部の混合物を仕込み、容器内を窒素にて置換したのち、提件下で反応容器を65℃に昇強して2時間加熱提供した。

ート20部、 a ーオクチルメルカプタン 0.5 部の混合物を仕込み、容器内を競集電換した後、提押下で反応容器を6.5 ℃に昇酸して 2 時間加熱提押する。 つづいて(C) 成分のメテルメタクリレート 5.0 部と n ーオクチルメルカプタン0.005 部との混合物を3.0 分間かかつて添加し、更に2 時間提押して重合を終了し、以下実施例1.と同様にして重合物を製造した。

比較例3

実施例1における(C)成分のメテルメタクリレート20部とローオクチルメルカブタン 0.002部との混合物と(A)成分のメテルメタクリレート30部とローオクテルメルカブタン 0.003部との混合物を加え、本比較例3の(A)成分として用い、(C)成分の添加をしない以外は実施例1と同様にして重合物を製造した。

比較倒 4

反応容器にイオン交換水280部、ジオクチルスルホコハク酸ソーダ1.5部、過硫酸丁ンモニウム 0.2 部、メチルメタクリレート80部、

つづいて(B)成分のメチルメタクリレート30部、 n - プチルアクリレート20部、n - オクチル メルカプタン0.5部の混合物を1時間にわたつ て側下し、添加終了後更に2時間提拌した。し かる後、この反応系に(C)成分のメチルメタクリ レート20部、n - オクチルメルカプタン0.002 部の混合物を30分間かかつて添加し、更に2 時間提拌し富合を終了した。得られたエマルツ ヨンは冷却後塩化アルミニウムを用いて塩析し、 貯過、洗浄、乾燥して重合物を製造した。

比較例 1.

(B)成分の組成をステレン30部、プテルアクリレート20部、n-オクテルメルカブタン0.5部とする以外は実施例1と同様な条件で重合物を製造した。

比較何2

美施例1で用いた反応容器にイオン交換水280部、ジオクチルスルホコハク酸ソーダ1.5部、過硫酸アンモニウム 0.2部、(B) 成分のメチルメタクリレート30部、ューブチルアクリレ

n - プチルアクリレート20部、n - オクチルメルカプタン12部を仕込み、容器内を登案置換した後、提拌下で反応容器を65℃に昇温して2時間加熱提拌して重合を終了し、以下実施例1と同様にして重合物を製造した。

上配各例の重合物の適量をポリ塩化ビニル樹脂(平均重合度715)100部、ジブテル錫メルカプト20部、エポキシ系助剤1.0部、ジブテル錫マレート0.5部、精剤0.3部と共にヘンシェルミキサーにて混合して得られた塩化ビニル系樹脂組成物の加工性の測定結果を表-1にまとめて示した。

なお比較例 5 は重合物のみを振加しないで評価したものである。

	1	宣合物の組成					加工等性									i
	(A) 成分		(8) 成	Э	(0成分		ロール音		#1 性	ステックネス ステックネス	グル化特性		プレート アクト (プルーム)	边明性		*5 高聖引張り仲皮
1	難成	Tap/c	組成	749/C	組成	POP C	LO phr	3. 0 phr	5,0 pbr	8.0 pbr	TRAK	Mmax		金金	Haze	(56)
	MMA		MOMA BA	[MD4A	1	T			(min)	(alm)	(kg/cm		(90)	(4)	
突黄例 1	80	5.0	80/20	0.6	20	5.0	8.5	4,0	4.2	18	1.8	5.0	0	85.0	8.0	230
1-m m-		1	Bt/BA		-	†· 		t					†	·		
比較例1	80	5.0	30/20	0.6	20	5.0	8,5	4.0	4.2	10	2,3	4.7	×	8 5.0	8.0	230
	1	1	MMA BA			CR		; · · · · · · ·			•					ļ —:—
- 2	-	Τ.	80/20	0, 6	50	5.0	8.0	S_4	3.6	7	1.8	4,9	0	84,0	9, 2	180
	•	1	-													
" 3	50	5.0	30/20	0.6	-	-	3.0	3, 6	8,6	5	4,5	4.0	0	83.0	8.6	180
			-													
* 4		T	80/20	0.6		_	2.9	8.4	3.5	5.	1.8	4.6	0	80.0	10,0	220
- 5										(8)	(8,0)	(4, 5)	(Δ)	(84,0)	(8,0)	(150)

(MMA 1 メテルメタクリレート、 さい 1 ステレン、 BA 1 ヵープテルアクリレー | (歴中 () は食合動を設加したい集合の動作)

- *1 ロール得性:6インチロールを用い、ロール混練温度200℃×195℃、ロール間隔1mm、飲料100gにて混練し、5分様にロール表面からの剥離性を比較した。評価は通常の5点法、5が剥離最高、1が剥離最低、数値の5に近い程得性が大になることを示す。なお、phrはポリ塩化ビニル100部に対する重合物の部数である。
- *8 スチックネス:ロール得性に用いた配合と 同一で、ロール混鍊程度205℃×200 ℃、間隔1 mm、試料100 f にて 温練し (但し重合物添加量、塩化ビニル樹脂に対 して2 phr)、ロール面にシートが粘着し、 はがれなくなる時間を制定する。この時間 が長い程高温での青性特貌性が優つている。 *8 ゲル化発性:ブラベンダープラスチョーダ
- *8 グル化等性: ブラベンダーブラスチョーダーを用いて測定した時の最大トルクに到るまでの時間(Tmax)を示し、値の小さい程グル化が早い。温度170℃、回転数30rpm 、 充填量50 €、予熱5分、脈加量

3. 0 phr -

- ** 透明性:ロール滑性に用いた配合と同一で 重合物添加量は塩化ビニル樹脂に対して3 phrの試料を用いて、5分混練した試料を 185℃に加圧プレスし、厚さ2mmのプレ ス板を作成後、積分球式へーズメーターで 御定した(JI8K-6714 に単じて棚守)。
- *5 高温引張り伸度:ロール帯性に用いた配合と同一で、重合物能加量は塩化ビニル樹脂に対して3 phrの試料を用いて5分混練した試料を185℃で加圧プレスし、厚さ1mmのプレス板を作成後、ダンベル試片として150℃に調温したテンシロン引張り試験機を用いて破断伸度を開定。引張り速度50mm/min。

表-1から明らかなように、全ての成分を一段で重合した場合は比較例4のように清性への効果は全く認められず、W成分と個成分のみからなる二段重合組成物の比較例3は清性が劣るのみならず、ゲル化速度が遅くなり、個成分と

特開昭56-163139(7)

(C) 成分のみからなる二級重合組成物の比較例 2 も滞性が大巾に劣る。また比較例 1 は滑性が良好であるが、持続 性 (ステックオス) グル化特性が本発明の組成物より劣り、特にブレートアクトをおこすという欠点がある。

实施例2~5、比較例6~8

実施例1で製造したと同様な条件で、但しWのモノマー成分をメテルメタクリレート30部、(B)のモノマー成分を n ープテルメタクリレート30部、(C)のモノマー成分をメテルメタクリレート20部と(C)のモノマー成分をメテルメタクリレート20部とし、各成分の マap/c を n ー オクテルメルカブタンの量で調整し、表ー2に示すようなに比較例6~8の重合物を製造し、実施例1と同様の配合で各塩化ビニル樹脂組成物をつくりその加工性を制定し、結果を表ー2に

表 - 2 から明らかなように(A) 成分、(C) 成分の ▼ ap/C が 2 未満の場合看性が劣ると同時にゲル 化速度が遅く、高温での引張り伸度も劣る。ま た(国成分の vep/c が 1 をこえると(比較例 7) 骨性が振端に劣る。これら比較例に比べ、本発 明例は加工性の全てが優れている。

表	 2

			重合物	り組成			加工特性								
	W成分		! 1			成分		ロ - ル 市		ステックネス	ゲル化特性		1		
	メルカプタン (部)	9=p/C	メルカプタン (部)	₹*9/C	メルカプタン (書)	#sp/C	1,0 phr	3,0 pb;	5, 0 phr	2.0 pbr	T no ex	Mmax	高無引張り伸展		
夹施例2	0.003	5, 0	0.5	0.6	0.002	5, 0	3.6	4.0	4. 8	(ala) 80	(min) 1.6	(kg/ _{CR}) 4,8	230		
. 3	0. 01	8,0	0.5	. 0.5	0,002	5.0	3.5	8,9	4, 1	80	1, 7	4.8	210		
- 4	0.003	5,0	0. 8	0, 5	0.006	3, 0	3.6	4.0	4.8	30	3.6	4, 9	200		
- 5	0.02	2.0	0. 5	0, 5	0.002	5,0	8.6	3.8	4.0	25	1,8	4,6	210		
比較何 6	0, 05	1, 0	0, 15	0, 5	0.002	5.0	8.0	8,4	3.5	8	3, 5	4.3	180		
- 7	0.003	5.0	0. 5	2,0	0.002	5.0	2.9	3.2	8.4	5	1,5	4.9	210		
. 8	0.003	5.0	0.5	0,5	0.03	1,0	8.1	8.4	8,6	7	3.8	4,1	170		

奥館例6~8、比較例9~10

突施例1で製造したと同様な条件で、但し(B) 成分のモンマーは全てエチルメタクリレート 30 部、ュープテルアクリレート 2 0 部とし、(A) 成分及び(C) 成分のモノマーを摂っ3のように変え、表っ3 に従つてューオクテルメルカプタンを選量加えて各実施例、比較例の重合物を製造した。各重合物を用い、実施例1 と同様の配合で各塩化ビニル樹脂組成物をつくり、その加工性を評価し、結果を表っ3 に示した。

表-3から明らかなように(B)成分、(C)成分が本発明の範囲でも(A)成分のメテルメタクリレートのコモノマーのコープテルアクリレートが20 が起えると、ロール帯性(滑性の持続性)は大巾に実施例6より劣る。

また、(A)成分、(B)成分が本発明の範囲でも(C) 成分のメテルメタクリレートのコモノマーのエ テルメタクリレートが50多を越えるとロール 看性は実施例7より大巾に劣る。

表 - 3

	ļ .		*	合物 。	り、観り	R.				加工等性						
. •	(A) 成分			(B) (C)		(C) 成分			ロール荷性		性	ステンクネス、ゲル化特性			1	
	BELDY (BD)	メルカブタ ン量 (部)	₹ • ₽∕€	メルカブタ ン量 (部)	9 ap/c	モノマー 組成 (部)	メルカブタ ン量 (部)	7 =p/C	1.0 phr	8.0 phr	5. 0 phr	2.0 phr	Tmex		高観引張り伸展	
毛油何 8	MMA/BA 25/5	0.008	4,0	0, 5	0.6	MMA 20	0.002	5,0	3.5		4.2	(min)	1,3	4.9	220	
~ 7	MMA 30	0.003	5. O	0, 5	•	MMA EMA 15/8	e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	3, 0	8, 6	4,1	4. 8	17.5	1,4	4.9	210 2	
- 8	MMA/BA 25/5	0.003	4.0	0. 5	,	MMA/BA 15/5	•	4,0	3,6.	4.1	4,2	18	1,2	4,9	200	
- 8 29V 9	20/10	0.001	4.0	0, 5		MMA 20		5, 0	8, 4	3, 6	3,8	8	1,5	4.5	190	
- 10	MMA 30	0.008	5.0	0.5		MMA EMA B/12	0.0015	3.0	8, 1	8.4	8, 5	6	1.4	4,5	180	

(BMA: エテルメタクリレニト)

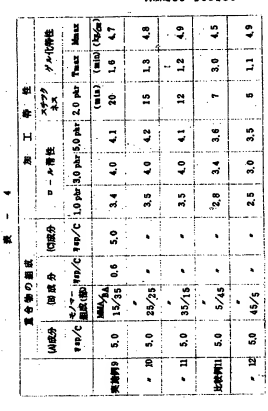
突施例 9 ~ 11、比較例 11 ~ 12

実施例1で製造したと同様な条件で、但し(B) 成分のモノマー組成を表 - 4 のように変え、ローオクチルメルカブタンは(A) 成分、(B) 成分、(C) 成分とも実施例1と同量だけ加えて各実施例、 比較例の重合物を製造した。

各重合物を用い、実施例1と同様の配合で、 各塩化ビニル樹脂組成物をつくりその加工性を 別定し、表 - 4 に結果を示した。

表-4から明らかなように、(B)成分のメチルメタクリレート含量が30多未満(比較例11)となるとロール層性が低下すると共にステンクネスも低下し、ゲル化速度が観端に遅くなる。またメチルメタクリレートの含量が70多を超える(比較例12)とロール層性、スチンクネスが低下する。

特許出版人 三菱レイヨン株式会社 代理人 弁理士 吉 沢 敏 展



手 続 補 正 書

昭和36 年 3 月 9 日

特許庁長官 島田春樹 第

- 1. 事件の表示 特赦昭 5 5 6 6 8 9 3 号 /
- 2. 発明 の名称 塩化ビニル製脂組成物
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

東京都中央区京橋二丁目3番19号

(603) 三葉レイヨン株式会社

取締役社長 金 澤 觜 三

4. 代 理 人

東京都中央区京橋二丁目3番19号

三美レイヨン株式会社 内

(6949) 弁理士 吉 沢 敏

5. 補正命令の日付 (自 発 補 正)

6. 補正の対象

明報書の発明の詳細な説明の情

7. 補正の内容

- (/) / / 頁 # 行「ならびに滑性の持続性」の語 を削除する。
- (2) / / 頁 6 行「加工性」を「二次加工性」と 訂正する。
- (J) / / 頁 6 ~ 8 行「他に・・・・ してくる」の部分を削除する。
- (4) 2 3 頁 6 行「比較例 6 ~ 8 」を「比較例 6 」 と訂正する。
- (3) ココ買下からJ行~コJ買ノ行「(A)成分、……劣る。また」の部分を削除する。
- (4) 2 3 頁 / 行「比較例 7 」を「比較例 6 」と 訂正する。
- (グ) より買る行「これら」を「この」と訂正する。
- (5) 14買、収一1中、「比較例6の行」と「 比較例8の行」とを削除し、「比較例7」を 「比較例6」と訂正する。
- (f) コ よ 頁 / 行 「比 較 例 9 ~ / 0 」を 「比 較 例 7 」 と 訂 正 す る 。
- (10) 2 3 頁 1 1 ~ 1 6 行「国 成分、・・・・また、」

の部分を削除する。

- (ハ) 36買、安一3中、「比較例9の行」を削除し、「比較例10」を「比較例11と訂正する。
- (/2) 4 7 頁 / 行「比較例 / / ~ / 4 」を「比較 例 8 」と訂正する。
- (/3) 18買、表一4中、「比較例 / / の行」を 削除し、「比較例 / 2」を「比較例 8」と町 正する。
- (/4) 19頁 / ~ 5 行「(B) 成分・・・・ 遅くなる。 また」の部分を削除する。
- (/s) ュ9頁 6 行「比較例 / ュ」を「比較例 8 」 と訂正する。